# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-104912

(43)Date of publication of application: 10.05.1988

(51)Int.CI.

A61K 31/12 A61K 31/12 A61K 31/12 A61K 31/70 C12N 9/99 // A61K 35/78 C07C 49/83

CO7H 15/203

(21)Application number: 61-248389

9 '

(71)Applicant: TSUMURA & CO

(22)Date of filing:

21.10.1986

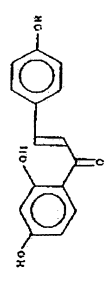
(72)Inventor: MEYA TOSHIMASA

TAWADA MASATO SASAKI HIROSHI NISHIMURA HIROAKI

# (54) ALDOSE REDUCTASE INHIBITOR

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an aldose reductase inhibitor useful for treating various complications of diabetes, such as cataract, retinopathy, neuropathy, nephropathy, etc., containing isoliquiritigenin, isoliquiritin or licuraside as an active ingredient. CONSTITUTION: An aldose reductase inhibitor which contains a compound shown by the formula (R is H, glucose or apioglucose) as an active ingredient, inhibits activity of aldose reductase, reduces accumulation of sorbitol in erythrocyte, has preventing and treating effects on complication of diabetes, extremely low toxicity and high safety. The compound is obtained by extracting Glycyrrhiza uralensis Fisher with water and/or an alcohol and purifying by column chromatography using Sephadex, etc., as a carrier. The compound wherein R is H is also obtained by condensing resacetopheone with phydroxybenzaldehyde.



# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## ⑩ 日本 国特許庁(JP)

①特許出願公開

# 母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-104912

®Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号		40公開	昭和63年(19	88)5月10日
A 61 K 31/12	AED AAB ABL	7330-4C				
31/70 C 12 N 9/99 // A 61 K 35/78	ÄČV	7252-4C 8717-4B 8413-4C				
C 07 C 49/83 C 07 H 15/203		7138-4C	審査請求	未請求	発明の数 1	(全5頁)

**公発明の名称** アルドースリダクターゼ阻害剤

②特 願 昭61-248389

❷出 顧 昭61(1986)10月21日

砂発 明 者 女 屋 敏 正 山梨県中巨摩郡玉穂町成島1559−1 医大成島宿舎A-404

位発 明 者 多 和 田 真 人 山梨県中巨摩郡玉穂町下河東472 医大上久保宿舎C-403 位発 明 者 佐 々 木 博 茨城県稲敷郡阿見町吉原3586 津村研究所

切発明者 西村 浩阳 茨城県稲敷郡阿見町吉原3586 津村研究所

⑪出 顋 人 株式会社津村順天堂 東京都中央区日本橋3丁目4番10号

#### 明細音

## 1. 発明の名称

アルドースリダクターゼ阻害剤

### 2.特許請求の範囲

#### 一般式

[式中Rは、水業原子、グルコースまたはアピオグルコース基を示す。]

で表される化合物を有効成分とするアルドースリ ダクターゼ阻害剤。

## 3.発明の詳細な説明

#### [建業上の利用分野]

本発明はアルドースリダクターゼ阻害作用を有し、白内障、髄吸症、神経障害、腎障等の糖尿病における各種合併症の治療に有用なアルドースリダクターゼ阻害剤に関するものである。

### [従来の技術および問題点]

近年、白内障、網底症、腎症等の糖尿解における各種合併症の成因として、グルコースの代謝経路であるポリオール経路を介した細胞内ルル経路は、グルコース、ガラクトース等のアルドースがソルビトール、ガラクチトール等のポリオールを介してフルクトース等のケトースに変換される代謝経路であり、免疫組織化学的手法により全身諸風器に広く存在することが明らかになってきた。

この経路の第1段階であるアルドース・ポリオール間の変換を触媒する酵素をアルドースリグクターゼといい、この酵素がポリオール経路の体速酵素と考えられている。このアルドースリダクターゼを阻害し、ソルビトールの産生や高限を低下させることが、糖尿病患者における合併症の治療に有効であるという報告がなされている。

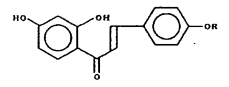
モこで、アルドースリダクターゼ阻害作用を有する薬剤の開発が望まれていた。

## 特開昭63-104912(2)

[問題点を解決するための手段]。

本発明者等は、種々の生職についてアルドース リダクターゼ阻害作用に関する研究を行った結果、 甘菜(Giveyrrhiza uralensis FISHER.

Glycyrrhiza glabra LIBBE var. glandulifera REGEL et HERDERまたはその他同属植物の根およびストロン)に強いアルドースリダクターゼ阻害作用があること見い出し、次いで、甘草の活性成分について研究を進めた結果、一般式で表される化合物が揺めて強いアルドースリグクターゼ阻害作用を育することを見い出し本発明を完成させた。すなわち本発明は、一般式



[式中Rは、水煮原子、グルコースまたはアピオグルコース基を示す。]

で表される化合物(以下、一般式の化合物と称す

グラフィーに付し、それぞれの画分を得る。次いで、水・メタノール(I:I)溶出部、メタノール、エリール、エタノール、エクノール、エクノール、エーテル、アセトン、クロロホルム、ベンゼン、水・

一テル、アセトン、クロロホルム、ベンゼン、水・

作酸・メタノール混合液から遊ばれる少なくとも
ひとつを溶出溶解として、セフアデックスはH-20
等のセフアデックス、 MCIゲル CHP20P等のポーラ
スポッリカゲル等を担体に用いたカラムクロマイ 連邦
ラフィーに数回付し、薄腫クロマトグラフィーに数回付し、薄腫クロマトグラフィーで
目的成分を確認しながら分面することにより得り、エタノール、水等の適当な溶媒を用いて再結晶することにより特製してもよい。

イソリクイリチゲニンは、レスアセトフエノンとp-ヒドロキシベンズアルデヒドとを確合させて得ることもでき、また、相当する配額体を確敬などの酸で加水分解することによっても得ることができる。

る。)を有効成分とするアルドースリダクターゼ 阻害剤である。

一般式の化合物には、以下に示す化合物がある。

化合物名	R
イソリクイリチゲニン	
(isoliquiritigenin)	水泵
イソリクイリチン	
(isoliquiritin)	グルコース
リクラサイド	
(licuraside)	グルコアピオース

これらの化合物を得るためには、例えば、次の ような方法がある。

甘草を、水、アルコール類または、水とアルコール類の混合溶媒で抽出し、抽出液から論去した
残濫を、順次、水、水・メタノール(1:1)、メタノールを溶出溶媒として、セフアデツクスLE-20
等のセフアデツクス、ダイヤイオンEP-20等のポーラスポリマー等を担体に用いたカラムクロマト

一般式の化合物の製造の具体例を示すと次の如くである。

#### 且体例:

甘草1.4㎏を10ℓの水で抽出し、抽出液よ り水を除去して、水エキス400gを得た。この 水エキスを再び、水1lに溶解した後、セフアデ ツクスし0-20(ファルマシア製)のカラムクロマト グラフィーに付し、額次、水、水-メタノール (1:1)、メタノールで落出した。このメタノー ル溶出郵を再度セファデックスLB-20のカラムク ロマトグラフィーに付し、水・メタノール混合路 雄系で濃度勾配をかけて溶出し、フラクション 5 [水-メタノール(4:6)溶出部]及びフラクション 6[水·メタノール(3:7)溶出部]を得た。このフ ラクション 5 を MClゲル CHP20P(三菱化成型)のカ ラムクロマトグラフィーに付し、水・メタノール 混合溶媒で溶出し、60%メタノールで溶出する 画分を減圧下で遺籍し、水-メタノールから結晶 化して、Rf位 0.5 0 [薄層 プレート:キーゼルゲ ル 6 0 F : . . 、 展開 溶媒 : クロロホルムーメタノー

ル(3:1)、発色試薬:10%酸酸(橙色)]の黄色 針状結晶を得た。この化合物の理化学的性質は文 献 [R. Puri, B. Seshadri, J. Sic. Iad. Res., <u>13</u>, 475 (1954)]配数のイソリクイリチンの性質と一致した。

#### 具体例2

具体例 1 で得たフラクション 6 を具体例 1 と同様に NCI ゲルCHP20Pカラムクロマトグラフィーに付し、水・メタノール(4:6)溶出部を得た。これを更に、セルロース(アピセル、組化成製)カラムクロマトグラフィーに付し、2 %酢酸・メタノールの(95:5)で溶出し、最初の2 g で溶出する画分を減圧下で濃縮し、水・メタノールから再結晶することにより、Rf値0.25[神暦プレート:キーゼルゲル60P。sa。、展開溶媒:クロロホルム・メタノール(3:1)、発色試薬:10%碳酸(微色)]の效色針状結晶を得た。この化合物の理化学的性質は文献 [V.1.Litvinenko,Farnatsevt.2h.(Kiev).18.20(1963)] 記載のリクラシドの性質と一致した。

## 変形させ ーテル麻酔下に<u>整要整</u>い直ちに水晶体を抽出し、

- 20℃にて保存した。

水晶体は 0.5 mM フエニルメチルスルホニルフロリドを含む 1.3 5 mM ナトリウム - カリウム・リン酸級菌液 (pH 7.0)に てホモジナイズして、30.00 0 rpmで 3 0 分間違心した。 その上清をアルドースリダクターゼ活性測定の 液体とした。また、以上の操作はすべて 4 でで行い、 液体は 0 でで保存した。

アルドースリダクターゼ活性の測定はデユフラン(Dufrane)らの方法 [Biochemical Medicine. 32.99-105(1984)参照]により行った。
すなわち、100mM 硫酸リチウム、0.03mM
#ADPI(還元型 nicotimamide ademine

dinucleotide phosphate)、および芸質として
0.1 mM DL-グリセルアルデヒドまたは20 mM
グルコースを含むように調製した135 mMナトリウム-カリウム-リン酸観衝液(pH7.0)800
似に、上記の検体100 Wおよび上記具体例1~
3 で得た化合物をそれぞれエタノールに(×

#### 具体例3

次に、一般式の化合物がアルドースリダクター ゼ阻害作用を有することを実験例を挙げて説明する。

#### 突 股 例 !

くアルドースリダクターゼ活性の測定>
6 週齢のウイスター(\*listar)系雄性ラットをエ

10 つの / 配の 終 森皮となるように溶解させた 聚物溶解 放 100 ルをそれぞれ加え、30 ℃にて30分間反応させた。次に、0.5 N 塩酸 0.3 配を加えて反応を停止させ、10 aM イミダゾールを含む6 N 水酸化ナトリウム 1 配を添加することにより、前記の反応によって生じた RADP(酸化型 nicotinamide adenime dimucleotide phosphate)を強光物質に変換して、60分後にその蛍光強度を測定した。蛍光強度は、窒温で分光光度計 RP-510(株式会社島津製作所製)を用いて助起設長360 nm、蛍光波長460 nmの条件で測定した。また、具体例 1~3で得た化合物の溶解液を加えるかわりにエタノールを加える以外は上記と加えるかわりにエタノールを加える以外は上記と同様にして反応させて測定した蛍光強度をコントロール値とした。

アルドースリダクターゼは NADPRを 福酢 来として、 DL-グリセルアルデヒドあるいは グルコースをポリオールに変換する酵素であり、この反応に伴って NADPRは NADPに変化する。 従って NADPが少なければ、アルドースリダクターゼが 用害されて

## 特開昭63-104912 (4)

いることになる。

その結果を、阻害度(%)および50%阻害濃度(10%)として、第1表に示す。

第 1 表 ラツトレンズのアルドースリダクターゼ

に対する阻害作用

	被	段	薬	剤	刺					阻害度(%)	1C. (N)	
										10-3 mg / m2		
כ	ン	۲	D	_	N					0		
具	体	例	1	て	得	Æ	化	e	61	88.0	7.2×10-1	
具	体	<i>6</i> 4	2	で	19	た	化	合	物	88.0	5.6×10-7	
具	体	99	3	7	得	た	化	台	物	88.9	3.2×10-1	

#### 実験例2

く赤血球中ソルビトールの定量>

健常人前腕部静脈から採取し、ヘバリン処理した血液より得た赤血球を冷生理食塩水で3回洗浄し、更にヘマトクリット値が30%前後となるよ

の反応によって生じた NADH (還元型 sicotinaside adenise disuclectide)を蛍光物質とし、その蛍光物度を測定し、ソルビトール量の指標とした。この反応は細胞内のソルビトールと NADをソルビトールデヒドロゲナーゼによって、D・フルクトースと NADHに変換する反応であるから、反応後のNADHが多ければ、ソルビトールの含有量が多いということになる。

なお、具体例 I で得た化合物を反応時に添加せず、反応終了後に添加する以外は、上記と同様にして反応させて測定した蛍光強度をコントロール位として、 I C s s 値 (M )を求めた。

その結果、「Caaは2.9×10 Mであった。以上の結果から、本発明のアルドースリダクターゼの活性を阻害し、赤血球中のソルビトールの書種を減少させることが認められ、糖尿病の合併症の予防または治療に有効であることが期待される。

次に、具体例 1 ~ 3 で得た化合物の経口投与での急性毒性試験をddY系マウスおよびウイスター

うに評遊した。 2 8 mM グルコースと上記具体例 1 で得た化合物をそれぞれ 0 . 0 5 、 0 . 0 2 5 、 0 . 0 1 、 0 . 0 0 5 および 0 . 0 0 1 m/ mdの終過 度になるようにエタノールあるいは D M S O (ジ メチルスルフオキシド)を用いて溶解し、更に酸 索 9 5 %、二酸化炭素 5 %で平衡化したクレブス・ リンガー重炭酸イオン緩衝液 (bicarbonate buffer) 4 叫に、上記家血球浮灌液 1 叫を加えて、 3 7 ℃でインキュベートした。 6 0 分後に 6 %冷

37℃でインキュベートした。60分後に6%冷 過塩素酸を加えて反応を止め、4℃で3.000 rpal 0分間遠心して除蛋白した。その上滑に 2.5 M炭酸カリウムを加えて中和した後、これ を機体としてNaioneらの方法によりソルビトール 過度を測定した。

すなわち、1.0 配中に50 mMのグリシン緩衝液(pH9.4)および0.2 mMのFAD(酸化型 nicotinamide adenine dinucleotide)と0.64
ユニツトのソルビトールデヒドロゲナーゼを含むように調製した反応混合液に、前記のようにして除蛋白した検体0.5 配を加えて反応させた。こ

(Vistar)系ラットを用いて行ったところ、具体例 1 ~ 3 で得た化合物は 1 g/kg の経口投与で死亡例はなかった。

このように、一般式の化合物は極めて毒性が低く、安全性の高いものである。

本発明における実験データおよび急性毒性試験の結果から考えて、本発明の薬剤の有効投与量は患者の年令、体質、突患の程度によっても異なるが、通常成人で一般式の化合物重量として1日3回程度に分けての服用が適当と認められる。

次に用例を示して具体的に説明するが、本発明はこれにより制限されるものではない。

#### 用例 1

上記の具体例1で得た化合物100gを無水ケイ酸20gと混合し、これにトウモロコシデンブン75gを加え、さらに混合した。この混合物に10%ハイドロキシブロビルセルロース・エタノール溶液を100減加え、含法通りねつ和し、押し出し、乾燥し、熔別することにより20~50

## 特開昭63-104912(5)

メツシュの粒子の顆粒剤を得た。

この類粒剤は、症状に合わせて1回量80~400mg(具体例1で得た化合物の重量として40~200mgに相当)として1日3回服用する。

具体例 2 で得た化合物 4 0 g を無水ケイ酸 2 0 g と混合し、これに激結晶 セルロース 1 0 g 、ステアリン酸マグネシウム、乳糖 5 0 g を加え混合し、この混合物を単発式打锭機にて打綻して径 7 ma、双番 1 2 0 mp の錠剤を製造した。

本統列1 校は、具体例2 で得た化合物 4 0 对を 含有する。本統列は、1 回 1 ~ 5 校、1 日 3 回服 用する。

## AD 54 3

具体例 3 で得た化合物 4 0 時を乳額 1 0 0 時と混合し、10.0 のゼラチンカブセルに充填してカブセル剤を得た。

本カプセル剤は、症状に合わせて1回1~5カプセルを1日3回服用する。

特許出職人 株式金社 准材顺天堂

安 者 津 村

